



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້
ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ

ຄູ່ມືສຳລັບ
ການຂຶ້ນທະບຽນ ຢ່າສັດຕະວະແພດ

ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ
ມິຖຸນາ 2024

ສາລະບານ

ຄຳນຳ	1
1. ຈຸດປະສົງ	2
2. ການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	2
3. ການອະທິບາຍຄຳສັບ	2
4. ຫຼັກການກ່ຽວກັບການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	2
5. ຂອບເຂດການນຳໃຊ້	3
6. ປະເພດການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	3
7. ເງື່ອນໄຂຂອງຜູ້ຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	3
8. ເງື່ອນໄຂຂອງຢາສັດຕະວະແພດທີ່ຈະຂຶ້ນທະບຽນ	3
9. ເອກະສານ ແລະ ຫຼັກຖານຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ປະກອບຂຶ້ນທະບຽນ	3
10. ລາຍລະອຽດຂອງຢາສັດຕະວະແພດທີ່ຈະຂຶ້ນທະບຽນ	4
11. ຂັ້ນຕອນການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	4
12. ການພິຈາລະນາອອກໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	5
13. ເລກທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	5
14. ຄຳທຳນຽມ ແລະ ຄຳບໍລິການ ສຳລັບການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	6
15. ແບບຟິມໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	6
16. ອາຍຸໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	6
17. ການໂຈະ ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	6
18. ການຖອນ ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	6
19. ການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດຄືນໃໝ່	7
20. ຄຳແນະນຳສຳລັບຜູ້ໄດ້ຮັບໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ	7
21. ຂໍ້ຄວນເອົາໃຈໃສ່	8
ເອກະສານຊ້ອນທ້າຍ 1	9
ເອກະສານຊ້ອນທ້າຍ 2	10

ຄຳນຳ

ຢາສັດຕະວະແພດ ມີຄວາມສຳຄັນ ແລະ ຈຳເປັນຫຼາຍ ຕໍ່ສັດເພື່ອຮັບປະກັນເຮັດໃຫ້ສັດ ມີສຸຂະພາບແຂງແຮງ, ຢາສາມາດນຳໃຊ້ປ້ອງກັນ, ປິ່ນປົວ, ບຳບັດ, ບັນເທົາການເຈັບປ່ວຍ ແລະ ຊ່ວຍເລັ່ງການຈະເລີນເຕີບໂຕຂອງສັດ, ໃຫ້ຜົນຜະລິດ ເປັນຕົ້ນ: ຊີ້ນ, ນົມ, ໄຂ່, ຂົນ, ເຂົາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນສຳຮອງຕ່າງໆສູງຂຶ້ນ.

ດັ່ງທີ່ພວກເຮົາຊາບນຳກັນແລ້ວວ່າ ແຫຼ່ງທີ່ມາຂອງຢາສັດຕະວະແພດ ແມ່ນໄດ້ມາຈາກ 2 ແຫຼ່ງ ຄື: ຈາກທຳມະຊາດ ແລະ ຄົນເຮົາປຸງແຕ່ງຂຶ້ນ. ໃນປະຈຸບັນນີ້ ຈຳນວນຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ໄດ້ມາຈາກທຳມະຊາດແມ່ນມີປະລິມານຫຼຸດລົງ ແຕ່ຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ຜະລິດຈາກຄົນເຮົາແມ່ນນັບມື້ນັບເພີ່ມຂຶ້ນ ແລະ ເປັນທີ່ນິຍົມໃນການນຳໃຊ້ເປັນຈຳນວນຫຼາຍເຂົ້າໃນການລ້ຽງສັດ ເຮັດໃຫ້ທຸລະກິດການລ້ຽງສັດມີການຂະຫຍາຍຕົວ ແລະ ໜັ້ນຄົງ.

ເພື່ອເຮັດໃຫ້ຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ປຸງແຕ່ງຂຶ້ນ ມີ ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ, ປອດໄພ ແລະ ເໝາະສົມສຳລັບການລ້ຽງສັດແຕ່ລະຊະນິດ, ນ້ຳໜັກ, ອາຍຸສັດ ແລະ ບໍ່ໃຫ້ເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ຜູ້ບໍລິໂພກນັ້ນ, ອົງການຄຸ້ມຄອງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຂອງແຕ່ລະປະເທດ ຈຶ່ງມີຄວາມຈຳເປັນຕ້ອງໄດ້ມີມາດຕະການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ຢູ່ໃນທຸກຕ່ອງໂສ້ການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ເລີ່ມແຕ່ການ ຜະລິດ, ຫຸ້ມຫໍ່, ຂົນສົ່ງ, ຈຳໜ່າຍ ແລະ ການນຳໃຊ້ຢາສັດຕະວະແພດ.

ນອກຈາກຂະບວນການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ດັ່ງທີ່ກ່າວມາຂ້າງເທິງນັ້ນແລ້ວ ກ່ອນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງໄດ້ມີການຂໍອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ, ທົດລອງຜະລິດ ແລະ ທີ່ສຳຄັນ ກ່ອນຈຳໜ່າຍ ຕ້ອງໄດ້ເອົາຜະລິດຕະພັນຂອງຕົນ ໄປຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ໃນກໍລະນີທີ່ມີການນຳເຂົ້າຢາສັດຕະວະແພດຈາກພາຍນອກມານຳໃຊ້ ຫຼື ຈຳໜ່າຍຢູ່ພາຍໃນປະເທດ ຕ້ອງໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນເຊັ່ນກັນ.

ຄູ່ມືສະບັບນີ້ ສ້າງຂຶ້ນ ເພື່ອຜັນຂະຫຍາຍ ກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍ ການລ້ຽງສັດ ແລະ ການສັດຕະວະແພດ ເລກທີ 08/ສພຊ, ລົງວັນທີ 11 ພະຈິກ 2016, ດຳລັດ ວ່າດ້ວຍ ຢາສັດຕະວະແພດ ເລກທີ 199/ລບ, ລົງວັນທີ 13 ມີນາ 2020 ແລະ ນິຕິກຳອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເພື່ອເປັນບ່ອນອີງໃນການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ໃຫ້ເປັນເອກະພາບ ໃນຂອບເຂດທົ່ວປະເທດ ແນ່ໃສ່ ເຮັດໃຫ້ຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ນຳໃຊ້ ຢູ່ ສປປ ລາວ ມີຄຸນນະພາບ, ປອດໄພ ແລະ ເໝາະສົມສຳລັບການປ້ອງກັນ ແລະ ປິ່ນປົວ ສັດແຕ່ລະຊະນິດ ໃຫ້ມີສຸຂະພາບດີ ແລະ ມີຄວາມປອດໄພຕໍ່ຜູ້ບໍລິໂພກ.

ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ວັນທີ 25 JUN 2024

ຫົວໜ້າກົມ

ທ້ອ ກາວິພອນ ພຸດທະວົງ

1. ຈຸດປະສົງ

ເພື່ອຄຸ້ມຄອງ, ກວດກາ ແລະ ຕິດຕາມ ການນຳເຂົ້າ, ການຜະລິດ ແລະ ນຳໃຊ້ຢາສັດຕະວະແພດ ຊຶ່ງລວມທັງ ການກວດກາຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ, ແບ່ງບັນຈຸ, ຫຸ້ມຫໍ່, ຕິດສະໝາກຢາ, ການຈໍລະຈອນແຈກຢາຍ ແລະ ຈຳໜ່າຍຢາສັດຕະວະແພດ ແນໃສ່ ເຮັດໃຫ້ຢາ ມີປະສິດທິພາບ, ປອດໄພ, ໄດ້ຕາມມາດຕະຖານໃນການກັນ ແລະ ປົ່ນປົວພະຍາດສັດ ໃຫ້ມີປະສິດທິຜົນ.

2. ການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ແມ່ນການແຈ້ງ ຊື່, ຕຳລາຢາ ແລະ ຂໍ້ມູນອື່ນໆທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບຢາ ຈາກຜູ້ຜະລິດຢ່າງເປັນລາຍລັກອັກສອນ ເປັນຕົ້ນ: ຊື່ທາງການຄ້າ, ປະເພດຢາ, ສ່ວນປະກອບຫຼັກ, ຂະໜາດບັນຈຸ, ສັບພະຄຸນ ແລະ ຂໍ້ຄວນລະວັງ ລວມທັງຊື່ບໍລິສັດທີ່ຜະລິດຢ່າງຈະແຈ້ງ.

3. ການອະທິບາຍຄຳສັບ

ຄຳສັບທີ່ນຳໃຊ້ໃນຄູ່ມືສະບັບນີ້ ມີຄວາມໝາຍ ດັ່ງນີ້:

- 1) ຢາສັດຕະວະແພດ ໝາຍເຖິງ ຢາກັນພະຍາດ, ປົ່ນປົວ ແລະ ບຳລຸງສຸຂະພາບສັດ ແລະ ສັດນ້ຳ ເປັນຕົ້ນ ຢາວັກຊີນ, ຢາຕ້ານເຊື້ອ, ຢາຂ້າແມ່ກາຝາກ ແລະ ຢາວິຕາມິນ ໂດຍໄດ້ຈົດທະບຽນ ນຳກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ຢ່າງຖືກຕ້ອງ ລວມທັງອາຫານສັດທີ່ປຸງແຕ່ງເປັນຢາ, ສານເຄມີ ຫຼື ສານຊີວະວັດຖຸ ທີ່ໃຊ້ເປັນຢາສັດຕະວະແພດແບບເຄິ່ງສຳເລັດຮູບ ແລະ ວັດຖຸດິບທາງການຢາທີ່ໃຊ້ເພື່ອການສັດຕະວະແພດ ອີກດ້ວຍ;
- 2) ຕຳລາຢາສັດຕະວະແພດ ໝາຍເຖິງ ສູດທີ່ໃຊ້ເຂົ້າໃນການຜະລິດຢາ ຊຶ່ງລະບຸເຖິງສ່ວນປະກອບ ແລະ ປະລິມານຂອງສ່ວນປະກອບຂອງຢາ ທີ່ໄດ້ນຳມາປະສົມລວມກັນ ໃຫ້ເປັນຜະລິດຕະພັນສຳເລັດຮູບ ທີ່ມີສັບພະຄຸນເປັນຢາສັດຕະວະແພດ;
- 3) ສະໝາກຢາສັດຕະວະແພດ ໝາຍເຖິງ ຮູບພາບ ແລະ ຂໍ້ຄວາມ ທີ່ຕິດ ຫຼື ພິມໃສ່ພາຊະນະບັນຈຸ ເພື່ອໃຫ້ຂໍ້ມູນກ່ຽວກັບຊື່ຢາສັດຕະວະແພດ, ສັບພະຄຸນ, ຄຸນປະໂຫຍດ, ສ່ວນປະກອບ, ວັນທີ່ຜະລິດ, ວັນໝົດອາຍຸ ການນຳໃຊ້, ວິທີການເກັບຮັກສາ, ວິທີນຳໃຊ້ ແລະ ຂໍ້ມູນຂອງຜູ້ຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ;
- 4) ຢາສັດຕະວະແພດທີ່ປະສົມໃນອາຫານສັດ ໝາຍເຖິງ ຜະລິດຕະພັນ ທີ່ໄດ້ມາຈາກການປະສົມ ລະຫວ່າງ ອາຫານສັດ ແລະ ຢາສັດຕະວະແພດ ເພື່ອເປົ້າໝາຍບຳລຸງ, ກັນ ຫຼື ປົ່ນປົວພະຍາດ ຂອງສັດ ແລະ ສັດນ້ຳ ໃດໜຶ່ງ ເປັນການສະເພາະ.

4. ຫຼັກການກ່ຽວກັບການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ໃຫ້ປະຕິບັດຕາມຫຼັກການ ດັ່ງນີ້:

1. ສອດຄ່ອງກັບ ກົດໝາຍ, ລະບຽບການ;
2. ປະຕິບັດຢ່າງລວມສູນ ແລະ ເປັນເອກະພາບ ໃນຂອບເຂດທົ່ວປະເທດ;
3. ຮັບປະກັນ ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິຜົນ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ຕໍ່ສຸຂະພາບສັດ, ສັດນ້ຳ, ຜູ້ບໍລິໂພກ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມ;
4. ມີຄວາມສະໝັພາບ, ຍຸຕິທຳ, ໂປ່ງໃສ ແລະ ສາມາດກວດສອບໄດ້.

5. ຂອບເຂດການນຳໃຊ້

ຄູ່ມືສະບັບນີ້ ນຳໃຊ້ສຳລັບບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ທີ່ເຄື່ອນໄຫວວຽກງານ ກ່ຽວກັບຢາສັດຕະວະແພດ ຢູ່ ສປປ ລາວ.

6. ປະເພດການຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ການຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດແບ່ງອອກເປັນ 2 ປະເພດ ດັ່ງນີ້:

- 1) ຜະລິດຕະພັນຢາສັດຕະວະແພດໃໝ່ ໝາຍເຖິງ ຕຳລາຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ໃຊ້ວັດຖຸທີ່ເປັນຢາຊະນິດໃໝ່, ວັດຖຸຊະນິດເດີມແຕ່ມີການປະສົມແບບໃໝ່ ຫຼື ມີການປຸງແຕ່ງຂຶ້ນ ເພື່ອນຳໃຊ້ຢາເຂົ້າຮ່າງກາຍສັດແບບໃໝ່ ທີ່ ແຕກຕ່າງຈາກວິທີການເດີມ;
- 2) ຜະລິດຕະພັນຢາສັດຕະວະແພດທົ່ວໄປ ໝາຍເຖິງ ຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ຮັບຮູ້ກັນທົ່ວໄປວ່າ ໄດ້ໃຊ້ວັດຖຸທີ່ເປັນ ຢາເດີມ ທີ່ມີການຈິດລິຂະສິດ ຫຼື ຂຶ້ນທະບຽນຢ່າງຖືກຕ້ອງມາກ່ອນແລ້ວ.

7. ເງື່ອນໄຂຂອງຜູ້ຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ຜູ້ທີ່ມີສິດຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂ ດັ່ງນີ້:

- 1) ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຢ່າງເປັນທາງການ ໃນການ ຜະລິດ, ນຳເຂົ້າ ຢາສັດຕະວະແພດ ເພື່ອມານຳໃຊ້ ຫຼື ຈຳໜ່າຍ ໃນ ສປປ ລາວ;
- 2) ມີໂຮງງານຜະລິດ ຫຼື ບໍລິສັດແມ່ຜູ້ສົ່ງອອກ ທີ່ມີທະບຽນຖືກຕ້ອງຂອງປະເທດກ່ຽວຂ້ອງ ໂດຍຜ່ານຕົວແທນ ຂອງ ບໍລິສັດຢູ່ ສປປ ລາວ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ນຳເຂົ້າຢາສັດຕະວະແພດ ເພື່ອຈຳໜ່າຍ ຫຼື ຫ້ອງການຜູ້ ຕາງໜ້າຂອງບໍລິສັດແມ່ ທີ່ໄດ້ຮັບການອະນຸມັດຢ່າງເປັນທາງການໂດຍຮູບການມອບສິດ ໃນການດຳເນີນການ ທີ່ ເປັນເອກະພາບກັນທັງສອງພາກສ່ວນທີ່ກ່າວມາຂ້າງເທິງ.

8. ເງື່ອນໄຂຂອງຢາສັດຕະວະແພດທີ່ຈະຂໍຂຶ້ນທະບຽນ

ເງື່ອນໄຂຂອງຢາສັດຕະວະແພດທີ່ຈະຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ມີດັ່ງນີ້:

- 1) ເປັນຢາສັດຕະວະແພດທີ່ ຜະລິດ, ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ຫຼື ຈຳໜ່າຍ ຢູ່ ສປປ ລາວ;
- 2) ເປັນຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ມີການທົດລອງນຳໃຊ້, ວິໄຈດ້ານຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພແລ້ວ;
- 3) ຖ້າແມ່ນຢາສັດຕະວະແພດທີ່ນຳເຂົ້າ ຕ້ອງໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຈາກປະເທດຜູ້ຜະລິດ ແລະ ໄດ້ຮັບການມອບສິດ ຈາກ ຜູ້ຜະລິດ;
- 4) ມີເອກະສານ ແລະ ຕົວຢ່າງຢາສັດຕະວະແພດ ຕາມການກຳນົດຂອງ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ, ກະຊວງ ກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້;
- 5) ໃນກໍລະນີ ທີ່ມີການຂຶ້ນທະບຽນ ຢາສັດຕະວະແພດຊ້ຳກັນ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການເຫັນດີເປັນລາຍລັກອັກສອນ ຈາກ ຜູ້ໄດ້ຮັບທະບຽນກ່ອນ.

9. ເອກະສານ ແລະ ຫຼັກຖານຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ປະກອບຂໍຂຶ້ນທະບຽນ

ເອກະສານ ແລະ ຫຼັກຖານ ກ່ຽວກັບຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ຈະນຳມາຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ມີດັ່ງນີ້:

- 1) ຄຳຮ້ອງ ຕາມແບບຟິມທີ່ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກຳນົດ;

- 2) ສຳເນົາ ໃບທະບຽນວິສາຫະກິດ ແລະ ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ຢາສັດຕະວະແພດ;
- 3) ໃບມອບສິດ ຈາກຜູ້ຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ແລະ ໃບຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ຈາກປະເທດສິ່ງອອກຖ້າເປັນຢານຳເຂົ້າ;
- 4) ໃບມອບສິດ ແລະ ບັດປະຈຳຕົວຂອງຜູ້ຕາງໜ້າ ໃນກໍລະນີໃຫ້ຜູ້ອື່ນມາຂຶ້ນທະບຽນແທນ;
- 5) ສະຫຼາກ ແລະ ຂໍ້ຄວາມເອກະສານກຳກັບ ຢາສັດຕະວະແພດ;
- 6) ຕົວຢ່າງ ຢາສັດຕະວະແພດ ຫຼື ສ່ວນປະກອບຂອງ ຢາສັດຕະວະແພດ ຕາມຈຳນວນ ທີ່ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກຳນົດ;
- 7) ຫຼັກຖານທີ່ສະແດງເຖິງ ຂໍ້ມູນດ້ານວິຊາການກ່ຽວກັບ ຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ປະສິດທິພາບຂອງຢາ;
- 8) ລາຍລະອຽດກ່ຽວກັບ ຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ລະບຸ ຊື່, ຮູບແບບ, ຄວາມແຮງ, ຂະໜາດບັນຈຸ, ລັກສະນະຂອງຢາ ພ້ອມທັງບອກ ຊື່ ແລະ ປະລິມານຂອງສານຢາທີ່ສຳຄັນ ແລະ ສ່ວນປະກອບຢູ່ໃນຕຳລາຂອງຢາ;
- 9) ເອກະສານອື່ນທີ່ເຫັນວ່າຈຳເປັນ ຕາມການຮຽກຮ້ອງ ຂອງກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ, ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້.

10. ລາຍລະອຽດຂອງຢາສັດຕະວະແພດທີ່ຈະຂຶ້ນທະບຽນ

ລາຍລະອຽດຂອງຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ຈະນຳມາແຈ້ງຂຶ້ນທະບຽນ ຕ້ອງຂຽນເປັນພາສາລາວ ແລະ ພາສາອັງກິດ ໂດຍຕ້ອງມີລາຍລະອຽດດັ່ງນີ້:

- 1) ຊື່ສຸດຕຳລາຢາ ຫຼື ຊື່ຢາສັດຕະວະແພດ;
- 2) ຊື່ທາງການຄ້າ;
- 3) ສ່ວນປະກອບຫຼັກ;
- 4) ຂະບວນການຜະລິດ;
- 5) ເລກທະບຽນຢາຂອງປະເທດຜູ້ຜະລິດ (ຖ້າເປັນຢາທີ່ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ຕ່າງປະເທດແລ້ວ);
- 6) ຊັບພະຄຸນ;
- 7) ວິທີການນຳໃຊ້, ການເກັບຮັກສາ, ໄລຍະຢຸດໃຫ້ຢາ ແລະ ຄຳເຕືອນ;
- 8) ຊື່ ແລະ ທີ່ຢູ່ຜະລິດຢາ, ປຸງແຕ່ງ ຫຼື ບັນຈຸ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ;
- 9) ຂໍ້ມູນອື່ນ ຕາມທີ່ມີຄວາມຈຳເປັນ ຕາມປະເພດຂອງຢາ.

11. ຂັ້ນຕອນການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

- 1) ພົວພັນເອົາແບບພິມຄຳຮ້ອງຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ນຳກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຫຼື ດາວໂຫຼດເອົາຈາກເວບໄຊທ (Website) ຂອງ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ທີ່ <https://dlf.mis-maf.gov.la/>;
- 2) ຕື່ມຂໍ້ມູນລົງແບບພິມຄຳຮ້ອງ, ກະກຽມຕົວຢ່າງ ແລະ ປະກອບເອກະສານຕ່າງໆໃຫ້ຄົບຖ້ວນ ດັ່ງນີ້:
 - (1) ຄຳຮ້ອງ ຕາມແບບພິມ ທີ່ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກຳນົດ ໃນເອກະສານຊ້ອນທ້າຍ 1;
 - (2) ສຳເນົາໃບທະບຽນວິສາຫະກິດ ແລະ ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ຢາສັດຕະວະແພດ;
 - (3) ໃບມອບສິດຈາກຜູ້ຜະລິດ ຫຼື ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ຈາກປະເທດສິ່ງອອກ;

- (4) ໃບມອບສິດ ແລະ ບັດປະຈຳຕົວຂອງຜູ້ຕາງໜ້າ ໃນກໍລະນີໃຫ້ຜູ້ອື່ນມາຂໍຂຶ້ນທະບຽນແທນ;
 - (5) ໃບຢັ້ງຢືນ ຄຸນນະພາບຢາສັດຕະວະແພດ ຈາກປະເທດຜະລິດ;
 - (6) ໃບແຈ້ງຊະນິດ ແລະ ລາຍການຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ມີລາຍລະອຽດ ຂອງສ່ວນປະກອບຫຼັກຂອງຢາ;
 - (7) ສະຫຼາກ ແລະ ຮູບພາບຂອງພາສະນະບັນຈຸຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ຊັດເຈນ ເຊັ່ນ: ກັບ, ແກ້ວ, ກ້ອງ, ຊອງ, ຫໍ່ ຫຼື ອື່ນໆ;
 - (8) ເອກະສານອື່ນ ທີ່ເຫັນວ່າມີຄວາມຈຳເປັນ ຕາມການຮຽກຮ້ອງຂອງ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ.
- 3) ຜູ້ຂໍຂຶ້ນທະບຽນນຳຄຳຮ້ອງ, ຕົວຢ່າງ ແລະ ເອກະສານທັງໝົດໄປຍື່ນຢູ່ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ, ກະຊວງ ກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້. ຕັ້ງຢູ່ຖະໜົນ ສຸພານຸວົງ, ບ້ານ ສີຖານເໜືອ, ເມືອງ ສີໂຄດຕະບອງ, ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ເບີໂທລະສັບ: +856-21 215 242-3, ເບີໂທລະສານ: +856-21 215 141.

12. ການພິຈາລະນາອອກໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ການພິຈາລະນາອອກໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງປະຕິບັດ ດັ່ງນີ້:

- 1) ພາຍຫຼັງ ຂາເຂົ້າ-ຂາອອກ ຂອງກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ລົງທະບຽນເອກະສານ ແລ້ວນຳສິ່ງ ຄຳຮ້ອງ ແລະ ຫຼັກຖານທັງໝົດໄປໃຫ້ພະແນກມາດຕະຖານ ແລະ ສຸຂານາໄມ;
- 2) ພະແນກມາດຕະຖານ ແລະ ສຸຂານາໄມ ກວດກາຄວາມຖືກຕ້ອງຂອງເອກະສານທັງໝົດ ຖ້າຄົບຖ້ວນໃຫ້ ພິຈາລະນາອອກໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ;
- 3) ໃນກໍລະນີບໍ່ມີໃບຢັ້ງຢືນ ຄຸນນະພາບຢາສັດຕະວະແພດ ຈາກປະເທດຜະລິດ ໃຫ້ສົ່ງສະຫຼາກ ແລະ ຕົວຢ່າງ ຢາສັດຕະວະແພດ ສອງຕົວຢ່າງ ຕໍ່ ໜຶ່ງລາຍການ ໄປຍັງສູນຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ;
- 4) ສູນຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ດຳເນີນການວິໄຈ ຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພຂອງຢາສັດຕະວະແພດ ແລ້ວສົ່ງຜົນວິໄຈ ໃຫ້ພະແນກມາດຕະຖານ ແລະ ສຸຂານາໄມ;
- 5) ພະແນກມາດຕະຖານ ແລະ ສຸຂານາໄມ ດຳເນີນການກວດກາຄວາມຖືກຕ້ອງກ່ອນ ອອກໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ;
- 6) ພະແນກ ບໍລິຫານ ແລະ ແຜນການ ແຈ້ງໃຫ້ຜູ້ປະກອບການມາຮັບໃບທະບຽນ ພ້ອມທັງຈ່າຍຄ່າທຳນຽມ ແລະ ຄ່າບໍລິການ ຕາມລະບຽບການ.

13. ເລກທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ເລກທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ມີ ສັນຍາລັກ ແລະ ລະຫັດທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ປະກອບດ້ວຍ: ສັນຍາລັກ ຂຽນເປັນ ອັກສອນລາວ 2 ໂຕ ນຳໜ້າ, ຕາມດ້ວຍສັນຍາລັກ L ຫຼື F ແລະ 10 ຕົວເລກ ທີ່ມີຄວາມໝາຍ ດັ່ງນີ້:

ຢສ-L/FMMYY-####

ຢສ	=	ເຄື່ອງໝາຍຢາສັດຕະວະແພດ ສປປ ລາວ
L (Local)	=	ຜະລິດຕະພັນພາຍໃນ
F (Foreign)	=	ຜະລິດຕະພັນຕ່າງປະເທດ
MM	=	ເດືອນຂຶ້ນທະບຽນ 01....12

YY = ປີຂຶ້ນທະບຽນ 2023.....
 #### = ເລກລຳດັບທະບຽນ 0001.....9999

ຕົວຢ່າງ:

ຢສ-L-052024-0001 ແມ່ນ: ຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ຮັບທະບຽນ ຢສ ເປັນຜະລິດຕະພັນພາຍໃນ ອອກທະບຽນໃນ ເດືອນ ພຶດສະພາ ປີ 2024 ເລກລຳດັບທະບຽນ 0001.

ຢສ-F-052024-0001 ແມ່ນ: ຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ຮັບທະບຽນ ຢສ ເປັນຜະລິດຕະພັນນຳເຂົ້າຈາກຕ່າງປະເທດ ອອກ ທະບຽນໃນເດືອນ ພຶດສະພາ ປີ 2024 ເລກລຳດັບທະບຽນ 0001.

14. ຄຳທຳນຽມ ແລະ ຄຳບໍລິການ ສຳລັບການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ຜູ້ຂຶ້ນທະບຽນ ຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງຈ່າຍຄຳທຳນຽມ ແລະ ຄຳບໍລິການ ກ່ຽວກັບໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລັດຖະບັນຍັດຂອງປະທານປະເທດ ສະບັບເລກທີ 002/ປປທ, ລົງວັນທີ 17 ມິຖຸນາ 2021 ແລະ ຄຳວິໄຈອື່ນ ຕາມທີ່ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ, ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ກຳນົດ.

15. ແບບຜິມໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ແມ່ນ ນຳໃຊ້ ຕາມແບບຜິມທີ່ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກຳນົດ ໃນເອກະສານ ຊ້ອນທ້າຍ 2.

16. ອາຍຸໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ.

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ມີອາຍຸການນຳໃຊ້ຕະຫຼອດໄປ ເວັ້ນເສຍແຕ່ມີຄຳສັ່ງ ໂຈະ ຫຼື ຖອນ ໃບທະບຽນຢາສັດຕະ ວະແພດ.

17. ການໂຈະ ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ຈະຖືກໂຈະ ໃນກໍລະນີ ດັ່ງນີ້:

- 1) ຕາມການສະໜີຂອງຜູ້ໄດ້ຮັບທະບຽນ ຢາສັດຕະວະແພດ;
- 2) ຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ແຕ່ບໍ່ມີການເຄື່ອນໄຫວ ຜະລິດ ຫຼື ນຳເຂົ້າ ພາຍໃນ 2 ປີ;
- 3) ກວດພົບ ແລະ ຍັງຢືນວ່າມີຜົນກະທົບຕໍ່ສຸຂະພາບຂອງ ຄົນ ຫຼື ສັດ;
- 4) ຢາສັດຕະວະແພດທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ແຕ່ນຳໃຊ້ໃນຈຸດປະສົງອື່ນ ທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງຕາມທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້;
- 5) ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ແຈ້ງໂຈະໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ຢ່າງເປັນລາຍຫຼັກອັກສອນ.

18. ການຖອນໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ຈະຖືກຖອນ ໃນກໍລະນີ ດັ່ງນີ້:

- 1) ຖືກໂຈະໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ໂດຍບໍ່ມີການປັບປຸງ ຫຼື ແກ້ໄຂພາຍໃນ 6 ເດືອນ;
- 2) ບໍ່ປະຕິບັດຕາມການແຈ້ງເຕືອນ ຂອງອົງການຄຸ້ມຄອງວຽກງານຢາສັດຕະວະແພດ;

- 3) ໃບທະບຽນຢູ່ປະເທດ ຜູ້ຜະລິດຖືກຍົກເລີກ;
- 4) ພົບ ແລະ ມີການຢັ້ງຢືນວ່າຢາສັດຕະວະແພດທີ່ນຳເຂົ້ານັ້ນມີຜົນກະທົບຮ້າຍແຮງຕໍ່ສຸຂະພາບຂອງສັດ, ສັດນ້ຳ ແລະ ຜູ້ບໍລິໂພກ ຫຼື ເປັນຢາປອມ.

ຜະແນກມາດຕະຖານ ແລະ ສຸຂະພາບໄມ, ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຕ້ອງລົບຂໍ້ມູນຢາສັດຕະວະແພດ ອອກຈາກ ບັນຊີ ຢາສັດຕະວະແພດ ແລະ ແຈ້ງການຢ່າງເປັນລາຍລັກອັກສອນໃຫ້ສາທາລະນະຮັບຊາບ.

19. ການຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດຄືນໃໝ່

ຖ້າມີການປ່ຽນແປງການຜະລິດ ຜະລິດຕະພັນການສັດຕະວະແພດ, ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດເບື້ອນ ຫຼື ສຶກຂາດ ໃຫ້ປະກອບເອກະສານຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດຄືນໃໝ່. ສຳລັບການປະກອບເອກະສານ ແລະ ຂັ້ນຕອນ ໃຫ້ປະຕິບັດຕາມ ຂໍ້ທີ 11 ຂອງ ຄູ່ມືສະບັບນີ້.

20. ຄຳແນະນຳສຳລັບຜູ້ໄດ້ຮັບໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ເຈົ້າໜ້າທີ່ ອອກທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ແນະນຳ ຜູ້ໄດ້ຮັບໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ດັ່ງນີ້:

- 1) ຜູ້ໄດ້ຮັບໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ສາມາດປົກປ້ອງລິຂະສິດສຸດຕຳລາຢາຂອງຕົນ;
- 2) ໂຄສະນາຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ;
- 3) ໃຫ້ການຮ່ວມມື ແລະ ອຳນວຍຄວາມສະດວກ ໃຫ້ແກ່ພະນັກງານ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ສັດຕະວະແພດ;
- 4) ພິມເລກທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດໃສ່ສິ່ງ ບັນຈຸຢາ ແລະ ສະຫຼັກ ຂອງຢາສັດຕະວະແພດ;
- 5) ເສຍຄ່າທຳນຽມ, ຄ່າບໍລິການ ຕາມລະບຽບການ;
- 6) ຫ້າມຜູ້ໄດ້ຮັບໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ມີພຶດຕິກຳ ດັ່ງນີ້:
 - (1) ດຳເນີນການຜະລິດ, ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ແລະ ຈຳໜ່າຍຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ບໍ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ ຫຼື ຖືກຖອນໃບທະບຽນ;
 - (2) ໂອນ ຫຼື ໃຫ້ເຊົ່າໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ;
 - (3) ຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ບໍ່ກົງກັບສຸດຕຳລາຢາທີ່ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້;
 - (4) ໂຄສະນາຢາສັດຕະວະແພດ ເກີນຄວາມຈິງ ຫຼື ບໍ່ຖືກຕ້ອງຕາມຄຸນນະພາບທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້;
 - (5) ແບ່ງບັນຈຸຢາສັດຕະວະແພດປອມໃສ່ສິ່ງຫຸ້ມຫໍ່ທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ;
 - (6) ມີພຶດຕິກຳອື່ນທີ່ລະເມີດກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ.
- 7) ມີຄວາມຮັບຜິດຊອບເພີ່ມເຕີມ ດັ່ງນີ້:
 - (1) ປະຕິບັດການຂໍຂຶ້ນ ຫຼື ແຈ້ງທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ຂອງອົງການ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ອອກທະບຽນຕາມຂັ້ນຕອນທີ່ກຳນົດ;
 - (2) ລາຍງານທຸກຂໍ້ມູນ ທີ່ກ່ຽວກັບຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ຂອງຢາສັດຕະວະແພດ ຢ່າງຖືກຕ້ອງ;
 - (3) ແຈ້ງຕໍ່ອົງການຄຸ້ມຄອງ ທັນທີ ເມື່ອມີການປ່ຽນແປງ ຂໍ້ມູນຕິດຕໍ່ຂອງຜູ້ຖືທະບຽນ ຫຼື ໃບຮັບແຈ້ງທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ລວມເອົາທັງຊື່, ທີ່ຢູ່ ຂອງຜູ້ຕິດຕໍ່, ເບີໂທລະສັບ, ໂທລະສານ ແລະ ທີ່ຢູ່ທາງອີແມລ;

(4) ແຈ້ງຕໍ່ອົງການຄຸ້ມຄອງ ທັນທີ ເມື່ອມີການຢຸດຕິການຖືຄອງໃບທະບຽນ ຫຼື ໃບຮັບແຈ້ງທະບຽນຢາ ສັດຕະວະແພດ.

21. ຂໍ້ຄວນເອົາໃຈໃສ່

ໃນການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງໄດ້ເອົາໃຈໃສ່ ດັ່ງນີ້:

- 1) ຜະລິດຕະພັນຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ບັນລຸເງື່ອນໄຂ ແລະ ລະບຽບການທີ່ລັດກຳນົດໄວ້ເທົ່ານັ້ນ ຈຶ່ງຈະສາມາດຂຶ້ນທະບຽນໄດ້ ໂດຍສະເພາະແມ່ນເງື່ອນໄຂ ດ້ານຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ປະສິດທິພາບ ແລະ ຍັງຕ້ອງ ໄດ້ຄຳນຶງ ໃນດ້ານຕ່າງໆ ດັ່ງນີ້:
 - (1) ຄວາມຈຳເປັນ;
 - (2) ຜົນກະທົບທາງລົບ;
 - (3) ປະໂຫຍດທາງຢາ.
- 2) ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຈະຂຶ້ນທະບຽນ ສຳລັບຊະນິດຜະລິດຕະພັນ ແລະ ເຈົ້າຂອງລິຂະສິດ ພຽງຜູ້ດຽວໝາຍວ່າ ຊະນິດດຽວກັນ ທີ່ມີເຈົ້າຂອງລິຂະສິດແລ້ວ ຈະບໍ່ສາມາດໃຫ້ບຸກຄົນທີ່ສອງຖືທະບຽນໄດ້;
- 3) ກໍລະນີ ມີການຂຶ້ນທະບຽນ ຫຼາຍທະບຽນ ອາດສາມາດເຮັດໄດ້ ຫາກມີກໍລະນີໃດໜຶ່ງ ດັ່ງນີ້:
 - (1) ຜະລິດຕະພັນມີສ່ວນປະກອບຄືກັນ ແຕ່ ມີຄຸນລັກສະນະແຕກຕ່າງກັນ ເປັນຕົ້ນ ຄວາມແຮງ ຫຼື ຄວາມເຂັ້ມຂຸ້ນຂອງສານຢາ, ຂະໜາດ ຫຼື ຮູບແບບຂອງການໃຊ້ ຫຼື ອື່ນໆ ທີ່ແຕກຕ່າງກັນ;
 - (2) ຜະລິດຕະພັນຢາ ນັ້ນ ຜະລິດຈາກຜູ້ຜະລິດແຕກຕ່າງກັນ ແຕ່ຕ້ອງ ບໍ່ໃຫ້ ລອກແບບ ທັງຊື່, ຄຸນລັກສະນະ, ຂະໜາດການນຳໃຊ້ ຄືກັນທັງໝົດ;
 - (3) ຫ້າມບໍ່ໃຫ້ຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນຢາອັນດຽວກັນ ແຕ່ເຮັດຊື່ຕ່າງກັນອອກໄປໃຫ້ແກ່ຜູ້ຖືທະບຽນຜູ້ດຽວກັນ.
- 4) ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ອາດພິຈາລະນາການຂຶ້ນທະບຽນ ຜະລິດຕະພັນຢາດຽວກັນຈາກ ແຫຼ່ງ ຜະລິດທີ່ສອງ ຕາມແຕ່ລະກໍລະນີ ຖ້າຫາກແຫຼ່ງທີ່ສອງ ໄດ້ນຳໃຊ້ ເຄື່ອງຈັກ, ຂັ້ນຕອນການຜະລິດ, ຂະໜາດຊຸດຜະລິດ, ວັດສະດຸຫຸ້ມຫໍ່, ສ່ວນປະກອບຂອງສານອອກລິດ ຫຼື ແຫຼ່ງທີ່ມາຂອງສານປະສົມໃສ່ຢາ ທີ່ແຕກຕ່າງກັນ ແລະ ຈະບໍ່ພິຈາລະນາສຳລັບຜະລິດຕະພັນຢາ ທີ່ມາຈາກແຫຼ່ງທີ່ສາມ;
- 5) ເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນດຽວກັນ ແຕ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ຜະລິດຢູ່ຫຼາຍໂຮງງານ ຫຼື ຫຼາຍສາຂາ ຜະລິດຕະພັນແຕ່ລະບ່ອນຕ້ອງໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຈຶ່ງສາມາດນຳໃຊ້ໄດ້;
- 6) ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຈະພິຈາລະນາ ເປັນແຕ່ລະກໍລະນີ ຖ້າມີການປ່ຽນແປງ ຮູບຮ່າງ, ກິ່ນ ຫຼື ສີ ຂອງຜະລິດຕະພັນ;
- 7) ເອກະສານທີ່ມາຂຶ້ນທະບຽນ ຕ້ອງເປັນພາສາລາວ ຫຼື ພາສາລາວ/ກັບອັງກິດ ຫຼື ພາສາຕ່າງປະເທດກັບພາສາອັງກິດ.



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ເລກທີ...../.....
ທີ່.....,ວັນທີ...../...../.....

ຮຽນ: ທ່ານຫົວໜ້າກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ທີ່ນັບຖື.

ເລື່ອງ: ສະເໜີຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ.

ຂ້າພະເຈົ້າຊື່ ແລະ ນາມສະກຸນ.....ອາຍຸ.....ປີ, ສັນຊາດ.....,
ບັດປະຈຳຕົວ/ໜັງສືເດີນທາງ ເລກທີ....., ທີ່ຢູ່ບ້ານ:.....,
ເມືອງ:....., ແຂວງ....., ເບີໂທລະສັບ.....ຊື່ສໍານັກງານ/
ບໍລິສັດ.....
ທີ່ມີສໍານັກງານຕັ້ງຢູ່ ບ້ານ....., ເມືອງ....., ແຂວງ..... ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ
ດໍາເນີນທຸລະກິດ ດ້ານ ຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ; ນໍາເຂົ້າຢາສັດຕະວະແພດ; ຈໍາໜ່າຍຢາສັດຕະວະແພດຕາມໃບ
ອະນຸຍາດດໍາເນີນທຸລະກິດດ້ານກະສິກໍາ ແລະ ປ່າໄມ້ ທີ່ອອກໃຫ້ໂດຍ.....
ເລກທີ....., ວັນທີ..... ເດືອນ.....ປີ.....

ມີຈຸດປະສົງຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ຊຶ່ງມີລາຍອຽດ ດັ່ງນີ້:

1. ຊື່ສູດຕໍາລາ/ຊື່ຢາສັດຕະວະແພດ.....
2. ຊື່ທາງການຄ້າ ພາສາລາວ....., ພາສາອັງກິດ.....
3. ປະເພດຢາ: ເປັນເມັດ; ເປັນເມັດແຄ້ບຊຸນ; ເປັນຜົງ; ເປັນນໍ້າ; ເປັນເຈລ; ສະເປ; ອື່ນໆ.....
4. ຂະໜາດບັນຈຸ:.....
5. ສ່ວນປະກອບຫຼັກ.....
6. ເປົ້າໝາຍການນໍາໃຊ້ ໃຊ້ກັນພະຍາດ; ໃຊ້ປັບປົວ; ໃຊ້ຂ້າເຊື້ອ; ໃຊ້ບໍາລຸງ; ອື່ນໆ.....
7. ຊື່ ແລະ ສະຖານທີ່ບ່ອນຜະລິດ:.....

ເອກະສານ ແລະ ຫຼັກຖານຕ່າງໆ ຄັດຕິດມາພ້ອມກັບຄໍາຮ້ອງ ດັ່ງນີ້:

- 1) ສໍາເນົາ ໃບອະນຸຍາດດໍາເນີນທຸລະກິດ ດ້ານກະສິກໍາ ແລະ ປ່າໄມ້ (ກ່ຽວກັບຜະລິດ ຫຼື ນໍາເຂົ້າ ຫຼື ຈໍາໜ່າຍ ຢາສັດຕະວະແພດ);
- 2) ສໍາເນົາ ໃບມອບສິດ ແລະ ບັດປະຈຳຕົວ ຫຼື ໜັງສືຜ່ານແດນ ໃນກໍລະນີໃຫ້ຜູ້ອື່ນມາຂໍຂຶ້ນທະບຽນແທນ;
- 3) ສໍາເນົາ ໃບມອບສິດ ຫຼື ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ຈາກຜູ້ຜະລິດ ຫຼື ປະເທດສົ່ງອອກ;
- 4) ບົດລາຍງານຜົນການທົດລອງການນໍາໃຊ້ຢາສັດຕະວະແພດ (ຖ້າມີ);
- 5) ສໍາເນົາ ໃບຍິ່ງຍືນ ຄຸນນະພາບຢາສັດຕະວະແພດ ຫຼື ເອກະສານກ່ຽວກັບ ຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ປະສິດທິພາບຂອງຢາ;
- 6) ສໍາເນົາ ສະຫຼາກ ແລະ ຂໍ້ຄວາມເອກະສານກໍາກັບ ຢາສັດຕະວະແພດ ພ້ອມທັງສະບັບແປເປັນພາສາລາວ;
- 7) ຮູບພາບຂອງພາສະນະບັນຈຸຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ຊັດເຈນ ເຊັ່ນ: ກັບ, ແກ້ວ, ກ້ອງ, ຊອງ, ຫໍ່ ຫຼື ອື່ນໆ;
- 8) ໃບຮັບຮອງການອະນຸຍາດໃຫ້ຈໍາໜ່າຍຈາກປະເທດຜູ້ຜະລິດ (Certificate of Free Sale) ໃນກໍລະນີນໍາເຂົ້າ;
- 9) ເອກະສານອື່ນ ທີ່ເຫັນວ່າມີຄວາມຈໍາເປັນ ຕາມການຮຽກຮ້ອງ ຂອງກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ.

ລາຍເຊັນຜູ້ຮ້ອງຂໍ

ຮ່າງ ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້
ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ

ເລກທີ:...../ກລປ

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ເລກທະບຽນ: ຢສ-L/FMMYY-####

- ອີງຕາມ ກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍ ການລ້ຽງສັດ ແລະ ການສັດຕະວະແພດ (ສະບັບປັບປຸງ), ເລກທີ 08/ສພຊ, ລົງວັນທີ 11 ພະຈິກ 2016;
- ອີງຕາມ ດຳລັດ ວ່າດ້ວຍຢາສັດຕະວະແພດ, ເລກທີ 199/ລບ, ລົງວັນທີ 13 ມີນາ 2020.

ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ໄດ້ອອກໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ໃຫ້ແກ່:

ຊື່ວິສາຫະກິດ:..... ທີ່ຢູ່:..... ເມືອງ:..... ແຂວງ:.....

ຊື່ເຈົ້າຂອງວິສາຫະກິດ:....., ສັນຊາດ:....., ໂທລະສັບ:.....

ທາງການຕໍາ:....., ຊື່ອົງກົດ:.....

ປະເພດຢາ:.....

ສ່ວນປະກອບຫຼັກ:.....

ຂະໜາດບັນຈຸ:.....

ເປົ້າໝາຍການນຳໃຊ້:.....

ສັບພະຄຸນ:.....

ໄລຍະຢຸດໃຫ້ຢາ:.....

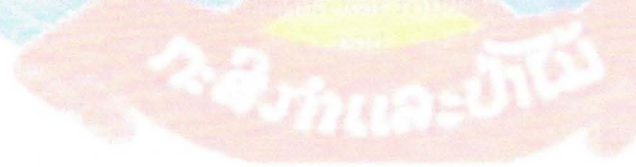
ຂໍ້ຄວນລະວັງ:.....

ບໍລິສັດທີ່ຜະລິດ:....., ເລກທະບຽນຢາປະເທດທີ່ຜະລິດ:.....

ບໍລິສັດສົ່ງອອກ:.....

ບໍລິສັດນຳເຂົ້າມາ ສປປ ລາວ:.....

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ສະບັບນີ້ ອອກໃຫ້ ວັນທີ:...../...../.....



ຫົວໜ້າກົມ

ໝາຍເຫດ:

- ຢາສັດຕະວະແພດທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ ຕ້ອງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດນຳເຂົ້າຈາກກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຕາມປະລິມານຄວາມຕ້ອງການຂອງການນຳໃຊ້ຕົວຈິງ;
- ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ຕ້ອງໄດ້ປາກົດອອກສາກທາງການຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ລະດັບແຜນດ່ຽວຢາສັດຕະວະແພດ, ພ້ອມທັງຕິດຕາມ ການຈຳໜ່າຍ, ການນຳໃຊ້ ຈາກພະນັກງານວິຊາການຂອງອະແມງລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ເພື່ອລາຍງານໃຫ້ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງຮັບອະນຸຍາດ;
- ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ ສະບັບນີ້ ໃຊ້ໄດ້ແນວນອຸປະກອນເຈົ້າຂອງເກົາຫຼີ;
- ຫ້າມນຳເອົາໃບທະບຽນ ສະບັບນີ້ໄປຫຼຸດລົງສິບ ຄົບ ແລະ ປອມແປງ ຫຼື ດັດແກ່ເນື້ອໃນ ຍາງເດັດສາດ;
- ຖ້າມີການປ່ຽນແປງການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ໂດຍ ເນື້ອຍ ຫຼື ສັກອາວ ຕ້ອງຂໍປ່ຽນທະບຽນໃໝ່;
- ໃບທະບຽນແມ່ນສາມາດນຳໃຊ້ໄດ້ຕະຫຼອດໄປ.